1. to EP 0417562

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

平3-91441 四公開特許公報(A)

®Int. Cl. 5

绘別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)4月17日

7/00 17/14 13/00 A 23 D B 01 F B 01 J

7823-4B 6345-4G 6345-4G

PR9-315

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全7頁)

60発明の名称

外图

理

油中水型乳化粗成物

②特 頭 平1-226842

顧 平1(1989)9月1日 22出

木 村 明 者 個発

茨城県鹿島郡波崎町土合本町1丁目8762-23 花王社宅1

茨城県鹿島郡波崎町土合本町 1 丁目8762-23 花王寮

-302茨城県鹿島郡波崎町土合本町1丁目8762-23 花王社宅

道 @発 明 横 舛 # 79発

冶

季

逄

Ħ ф @発 明 花王株式会社 顧 人 の出

弁理士 古 人

茨城県鹿島郡波崎町土合本町1丁目8762-23 花王社宅 東京都中央区日本檔茅場町1丁目14番10号

时月 料田

1. 発明の名称

油中水型乳化组成物

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 乳化剤の少なくとも一成分として、窒素原 子を含有しないリン脂質の重量が窒素原子含 有リン脂質の重量に対して重量比1.0以上で あるリン脂質混合物を、油相中0.01~10重量 %含有することを特徴とする油中水型乳化組 成物.
 - 2 窒素原子を含有しないリン脂質の重量が窒 素原子含有リン脂質の重量に対して重量比1.0 以上であるリン脂質混合物が、ホスファチジ ン酸又は/及びホスファチジン酸塩を総リン 脂質中15重量%以上含有するリン脂質混合物 である請求項1記載の油中水型乳化組成物。
 - ホスファチジン酸が下記の一般式(宀)及 び/又は(Ⅱ)で表されるものである請求項 2 記載の油中水型乳化組成物。

US Pabrit application No.07/563,624

> CH.OR. filed. & Carguet. 7, CH .OP - OH CH + OR . CHOP - OH (11) OR CH + OR :

(式中、RiおよびRiは同一又は異るものであ って、炭素数が8~24の飽和又は不飽和の脂 肪族アシル基である。)

- ホスファチジン酸塩を構成する塩が、ナト リウム、カリウム、カルシウム、マグネシウ ム、アルミニウム又はアンモニウム塩である 請求項2記載の油中水型乳化組成物。
- 一種又はそれ以上のジグリセリドを油相中 0.1~80重量%合有することを特徴とする請 求項1記載の油中水型乳化組成物。
- ジグリセリドが、不飽和脂肪酸残基を全脂 肪酸残基の70重量%以上含有する炭素数8~



24の脂肪酸残器で構成されるジグリセリドで ある請求項5記載の抽中水型乳化組成物。

- 7. 袖相と水相の重量比が袖相/水相=99/1 ~5/95である緯求項1記載の袖中水型乳化 組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、乳化安定性に優れた油中水型乳化 組成物に関するものである。

〔従来の技術及び発明が解決しようとする課題〕

油中水型乳化油脂組成物は水相の比率が増す と乳化状態が不安定になり、製造工程中におい て、水相、油相の分離であるとか、更には油中 水型から水中油型への相転換が起こり易い。

更に又、該乳化油脂組成物は、保存中に水分の浸み出しやオイルオフを起こしたり、 バルクハンドリングを行う場合には、乳化の破壊とそれに伴う水相の分離、腐敗等が起こるために、 種々の用途に満足に応用できないものであった。 このような欠点を解消するものとして、従来、 ステル(米国特許第3,889,005号明細書)、あるいはポリグリセリン脂肪酸エステルと炭素数12以上の飽和脂肪酸エステルを併用する方法(特開昭58-170432号公報)が知られている。
しかしながら、これらの乳化剤を用いても、上述した油中水型乳化油脂組成物に見られる欠点を十分に解摘することはできない。即ち、上記した BLB 1 ~ 4 のショ糖脂肪酸エステルやグ

種々の乳化剤を用いることが提案されており、 例えば、BLB 1 ~ 4 のショ糖脂肪酸エステル(特

公昭56-10014 号公報) やグリセリン脂肪酸エ

点を十分に解摘することはできない。即ち、上記した BLB 1 ~ 4 のショ糖脂肪酸エステルやグリセリン脂肪酸エステルを用いた場合、油中水型乳化油脂組成物は製造されるが、得られた製品は常温以下に保存しても、経日的な安定性が悪く、水分が浸み出して来たり、スプレッドする際に乳化の破壊とそれに伴う水相の分離が生ずる。

また、ポリグリセリン脂肪酸エステルの中で 特に乳化安定性に優れたポリグリセリン縮合リ シノレイン酸エステルを用いたものでは、製品

の組織が飲弱でペースト状を呈するために、保 型性が悪く、かつオイルオフを発生し易い。加 うるに、低温に保存した場合、経日的な安定性 が悪く、水相の分離が生ずる。

〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、上記課題を解決するため、更 に研究を進めた結果、油中水型乳化組成物の乳 化剤として特定のリン脂質混合物を特定量用い ることにより、従来のリン腺質混合物に比較し、 油中水型乳化組成物の安定性を向上させること を見出した。更にこの油中水型乳化組成物の油 相中にジグリセリドを特定量含有せしめること により、油中水型乳化組成物の安定性が飛躍的 に向上することを見い出し本発明を完成した。

即ち、本発明は、乳化剤の少なくとも一成分として、窒素原子を含有しないリン脂質の重量が窒素原子含有リン脂質の重量に対して重量比1.0以上であるリン脂質混合物を、油相中0.01~10重量%含有することを特徴とする安定性に優れた油中水型乳化組成物を提供するものである。 1.0以上であるリン脂質混合物を、油相中0.01~10重量%含有することを特徴とする安定性に優れた油中水型乳化組成物を提供するものである。

以下本発明について詳述する。

本発明の油中水型乳化組成物に用いられるリン脂質混合物は、窒素原子を含有しないリン脂質の重量が窒素原子含有リン脂質の重量に対して重量比1.0 以上であるホスファチジルコリン

やホスファチジルエタノールアミン等を低減せ しめたリン設質混合物であり、このリン設質混 合物の本発明乳化組成物中での配合量は、油相 中0.01~10重量%、好ましくは0.05~5重量% である。

本発明に用いることのできるホスファミンルのはカールアミンルエタノールアミンのできるホスファミンのできるホスファミンのでは、カスファチンのでは、カスファチンルインのでは、カスファチンルインのでは、カスファチンルでは、カスファチンがである。 は、本スファチンには、カスファチンがでは、カスファチンができる。 は、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスファチンとは、カスティスのできる。

本発明に用いられるホスファチジン酸としては、下記一般式(I)及び/又は(I)で表わされるものが挙げられる。

量が窒素原子含有リン脂質の食量に対して重量 比1.0以上であるリン脂質混合物は、例えばまり として酵素処理等には、リンチンを原料として酵素処理等による処理 が質中のフォスファチジン含量をによっ、リンティスファチジン含量を持つし、リンティスファチジンでは、リンティスファチジンでは、リンとに対し、リンとであることができる。ここですれ、ロンチン等の植物由来のレシチンが挙げられる。

上記リン脂質混合物は、更に、溶剤分画、イ オン交換カラム、ケイ酸カラムによる分画、電 気透析法等による処理方法を用いて処理しても 良い。

さらにはこれら酵素処理したリン脂質以外に、 合成により得られるリン脂質、例えばモノグリ セリド或いはジグリセリドをリン酸化剤(例え ば、5酸化リン、5塩化リン、オキシ塩化リン

(式中、RiおよびRiは同一又は異るものであって、炭素数が8~24の飽和又は不飽和の脂肪族アシル基である。)

またホスファチジン酸塩を構成する塩としては、ナトリウム、カリウム、カルシウム、アルミニウム、マグネシウム、アンモニウム等が挙げられる。またホスファチジン酸又は/及びホスファチジン酸塩は、リゾホスファチジン酸の上記塩を含んでいてもかまわない。

前記した窒素原子を含有しないリン脂質の重

など)により処理して得られるものも同様に本 発明に用いる事ができる。

この様にして得られたリン脂質混合物を油相中に0.01~10重量%混合することにより本発明の目的の乳化安定性に優れた油中水型乳化組成物を得ることができる。

更に油組成分中に一種又はそれ以上のジグリリドを混合すると、その乳化化学グリセリをとなる。本発明に用い植物を油を投入する。 かれる いっぱ で いっか で

得られたジグリセリド含有物中のジグリセリド含量を増加させるためには、分子嘉留法又はケイ酸カラムクロマトグラフィ法による処理が通当であり、また逆に、ジグリセリド含量を減少させるには、上記原料油脂の1種以上と混合すればよい。

本発明の油中水型乳化組成物中のジグリセリド含有量は油相中 0.1~80重量%、好ましくは2~60重量%が適当であり、更に、ジグリセリドは乳化組成物の使用温度条件において油相中で液状で存在することが望ましく、不飽和脂肪酸残器を全脂肪酸残器の70重量%以上含有する炭素数8~24、好ましくは16~22の脂肪酸残器で構成される一種又は二種以上のジグリセリドが好ましい。

本発明の抽中水型乳化組成物には目的に応じて水相又は油相の副成分として、乳製品、無機 塩類、糖類、高分子多糖類、着香料、酸類、呈 味剤等を含有させることができる。

これらのうち特に高分子多糖類は高温での乳

セリドを 0.1~80重量%含有させ混合乳化することが好ましい。

(発明の効果)

本発明の油中水型乳化組成物は油相中に特定のリン脂質混合物を特定量含有させることににより、油相/水相=99/1~5/95(重量比)という油中水型乳化組成物の長期保存安定性、という油中水型乳化組成物の長期保存のよいがあり、となる。 に従来、油中水型乳化組成物に起こりがちるに従来、油中水型乳化組成物に起こりがちない。 なび来、油中水型乳化組成物に起こりがちない。 かの浸み出し、オイルオフ、保型性の低下油の浸み出し、オイルオフ、保型性の低下油相できるものである。更に油相中にジグリセリドを特定量配合することにより前記効果が一層増大する。

〔実施例〕

以下に参考例、実施例、比較例をもって本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの例に限定されるものではない。

尚、例中の部及び%は特記しない限り重量基 性である

参考例1(リン脂質混合物の調整)

化安定性を更に向上させる上で有効である。高 分子多糖類の具体例としては、アラピアゴム、 カラギーナン、ローカストピーンガム、キサン タンガム、グアーガム、タマリンド種子多糖類、 タラカントガム、デキストリン、α化変粉、殺 粉、カルボキシメチルセルロース、メチルセル ロース、アルギン酸ナトリウム、ベクチンなど が挙げられる。

本発明の油中水型乳化組成物を構成する水を 基質とする水相は、水のみでもよい。また、前 記の様に副成分、例えば乳製品(例えば乳蛋白 質)、着番料、星味剤等を含有する水性液形態 のものであってもよい。

本発明の油中水型乳化組成物を製造する場合、 窒素原子を含有しないリン脂質の重量が窒素原 子含有リン脂質の重量に対して重量比1.0以上 であるリン脂質混合物を0.01~10重量%含有す る油相と、水相との混合比率が、油相/水相= 99/1~5/95(重量比)となるように混合乳 化することが好ましい。更に、油相中にジグリ

大豆レシチンを原料とし、このものをホスフォリパーゼD処理することによりリン脂質混合物中のホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノールアミン含量を低減し、窒素原子を含有しないリン脂質であるホスファチジルイノシトール、ホスファチジン酸(およびそのカルシウム塩)を増加させたリン脂質混合物(1), (2)を得た。これらのリン脂質組成を表一1に示す。

また、比較として大豆レシチン(リン脂質混合物(3))のリン脂質組成を表-1に示す。

表-1:リン脂質混合物の組成

	#FI No.		リン脂質混合物			
战 料 N			(2)	(3)		
アセトン不溶分 ⁱ⁾	(%)	96.8	96.2	95.9		
PC含量*)	(%)	0.1	0.1	29.3		
PE含量*)	(%)	10.5	0.3	21.1		
PI含量4)	(2)	23.1	11.2	15.8		
PA含量5)	(%)	31.0	56.2	11.8		

(注)

特開平3-91441(5)

- 1) アセトン不溶分:食品添加物公定書に記載されたレシチン分を意味する。
- 2) PC合置:アセトン不溶分中のホスファチジルコリン含量(重量%) 日本油化学協会編、基準油脂分析試験法(2.2.8.4a.86リン脂質リン組成)に準じたTLC分析値
- 3) PE含量:アセトン不溶分中のホスファチジルエタノールアミン含量 (重量%)注2)と同様の方法で行なったTLC 分析値
- 4) PI含量:アセトン不溶分中のホスファチジルイノシトール含量(重量%)注2)と同様の方法で行なったTLC 分析値
- 5) PA合量:アセトン不溶分中のホスファチジン酸(及びそのカルシウム塩)合量(重量%)

注2)と同様の方法で行なったTLC 分析値 参考例 2 (油脂組成物の製造)

ナタネ白紋油75部及びグリセリン25部を混合 し、これに水酸化カルシウム0.1 部を加え常法 によりエステル交換反応を行なった後、分子落留法によりモノグリセリドを除去し、更に常法により精製を行なってエステル交換抽を得た。このエステル交換抽のグリセリド組成はトリグリセリド19.4%、ジグリセリド79.6%、モノグリセリド1.0 %であった。

次にこのエステル交換油とナタネ白紋油を表 - 2 に示す割合で配合し、油脂組成物(2)。(3)。 (4)。(5)を調整した。またナタネ白紋油単独のも のを油脂組成物(1)とした。

又油脂原料としてパーム油、ラードを用いて 同様にして、油脂組成物(6)、(7)を調整した。

これらの油脂組成物のグリセリド組成を表っ2に示す。

表-2 ジグリセリド含有油脂組成物のグリセリド組成(%)

油脂組成物No.	(1)	(2) -	(3)	(4)	(5)	(6)	m
油脂起源	ナ タ ネ 白紋油	ナタネ 白紋油	ナ タ ネ 白紋油	ナ.タ ネ 白紋油	ナ タ ネ 白紋油	パーム油	ラード
エステル交換油/ナタネ白 紋油又はパーム油又はラー ドの配合比(重量比)	0/100	6/94	13/87	25/75	38/62	38/62	36/64
グリセリド組成い (%)							
ドリグリセリド	98.7	94	88	79	69	68	70
ジグリセリド	1.2	5	11	20	30	30	27
モノグリセリド	0.1	1	1	1	1	2	3

(| |

1) グリセリド組成(%) はガスクロマトグラフィーを用いて測定した。

宴施例1、2

先に調整したリン脂質混合物(1)又は切をナタネ白紋油50部に、ナタネ白紋油に対して0.05.0.1, 0.2, 0.5, 1.0重量%それぞれ配合溶解した油相に、各々謀留水50部を加えホモミキサーにて乳化し、油中水型乳化組成物を調整した。

調整した乳化組成物は、目整付き試験管に移 して25で、24時間又は80で、30分静置するか、 或いは80で、30分静置した後3000 rpm、5分間 遠心分離を行い、それぞれ分離する水相の全水 相に対する割合を測定し、乳化安定性を評価し た。結果を表-3に示す。

比較例1

リン脂質混合物(3)をナタネ白紋袖50部に、ナタネ白紋袖に対して0.05, 0.1, 0.2, 0.5, 1.0 重量%それぞれ配合溶解した油相に、各々器留水50部を加えホモミキサーにて乳化し、油中水型乳化組成物を調整した。

調整した乳化組成物は、実施例1~2と同様の方法で乳化安定性を評価した。結果を表-3

(注)

1) 調整した乳化組成物を、25℃、24時間静置、80℃、30分静置、或いは80℃、30分静置後3000rpm にて5分違心分離し、遊離してきた水相の全水相に対する割合(容量%)にて示した。

実施例3~6

表-2に示した抽脂組成物(1)~(4)各50部に、表-1に示したリン脂質混合物(1)を抽脂組成物に対して0.1 重量%配合、溶解した抽相に、各々蒸留水50部を加えてホモミキサーにて乳化し、油中水型乳化組成物を調整した。

調整した乳化組成物は実施例1~2と同様の方法で乳化安定性を評価した。結果を衰-4に示す。

比較例2~5

表-2に示した袖脂組成物(1)~(4)各50部に、 表-1に示したリン脂質混合物(3)を袖脂組成物 に対して0.1 重量%配合、溶解した袖相に、各 々蒸留水50部を加えてホモミキサーにて乳化し、

に示す。

表-3 - 乳化組成物の安定性評価

	配合リン 脂質混合	リン脂質混		乳化	安定性"	
	物種類	合物配合量 (対油超重 量%)	25℃。 24時間	80℃。 30分	80℃,30分後3000 rpm 5分違心分離	
	リン脂質 混合物(1)	0.05	0	18	35	
		0.1	0	7	18	
実施例1		0.2	0	0	0	
		0.5	0	0	0	
		1.0	0	0	0	
:	リン脂質 混合物(2)	0.05	0	0	0	
		0.1	0	0	0	
実施例2		0.2	0	0	0	
		0.5	0	0	0	
		1.0	0	0	0	
	リン脂質 混合物(3)	0.05	88	92	96	
		0.1	70	90	96	
出校例1		0.2	48	85	90	
		0.5	20	76	84	
		1.0	7	72	77	

油中水型乳化組成物を調整した。

調整した乳化組成物は実施例1~2と同様の 方法で乳化安定性を評価した。結果を表~4に 示す。

z – 4

		11 200		1. 化安		定性	
		袖脂組成 物の種類	リン監賞混 合物の種類	25℃。 24 時 間	80℃. 30 分	80℃.30分後 3000rpm 5分 這心分離	
	3	(1)		0	7	18	
英族	4	(2)	リン設賞	0	0	0	
94	5	(3)	混合物(1)	0	0	0	
	6	(4)		70	90	96	
出	2	(1) (2)	リン脂質	13	85	95	
較	4	(3)	混合物(3)	0	73	92	
(9)	5	(4)		0	20	48	